

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Atenolol Mylan 25 mg, tabletten
Atenolol Mylan 50 mg, tabletten
Atenolol Mylan 100 mg, tabletten
atenolol

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter:

1. Wat is Atenolol Mylan en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?.
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen.
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Atenolol Mylan en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Atenolol Mylan bevat de werkzame stof atenolol, dat onder de groep bètablokkers valt.

Dit middel wordt toegepast bij de behandeling van:

- verhoogde bloeddruk (hypertensie);
- hartkramp (pijn op de borst ten gevolge van zuurstoftekort van de hartspier of angina pectoris);
- bepaalde ritmestoornissen van het hart (aritmieën).
- ter voorkoming van een nieuw hartinfarct (hartaanval).

Atenolol zorgt ervoor dat het hart rustiger klopt en met minder kracht samentrekt.

2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit middel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- U heeft ooit een van de volgende hartproblemen gehad:
 - een verminderde pompwerking van het hart (hartfalen) die niet onder controle is (dit veroorzaakt ademhalingsproblemen en gezwollen enkels);
 - Een tweede- en derdegraads hartblok (een aandoening die kan worden behandeld met een pacemaker);
 - Een zeer trage of onregelmatige hartslag, zeer lage bloeddruk of een slechte bloedsomloop;
 - flauwvallen als gevolg van ernstige hartproblemen (cardiogene shock). Het hart is niet in staat om genoeg bloed door uw lichaam te pompen. Verschijnselen kunnen verwardheid, zweten, een snelle hartslag en een bleke huid zijn;
- U heeft een tumor van het bijniermerg (feochromocytoom) die niet is behandeld. Deze bevindt zich gewoonlijk vlakbij uw nieren en kan hoge bloeddruk veroorzaken. Wanneer u voor feochromocytoom wordt behandeld, zal uw arts u naast atenolol nog een ander geneesmiddel voorschrijven, een zogenaamde alfablokker. Uw bloeddruk moet nauwkeurig in de gaten worden gehouden;
- U heeft metabole acidose: teveel zuur in het bloed ten gevolge van een stofwisselingsstoornis;

Gebruik dit middel niet als een van de bovenstaande aandoeningen op u van toepassing is. Neem bij twijfel contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt als u:

- Astma, een piepende ademhaling of andere ademhalingsproblemen heeft of als u een allergische reactie krijgt na bijvoorbeeld insectenbeten. Wanneer u ooit last heeft gehad van astma of een piepende ademhaling, gebruik dit geneesmiddel dan niet voordat u gecheckt heeft bij uw arts of het kan.
- bepaalde pijn op de borst heeft die Prinzmetal's angina wordt genoemd;
- een slechte bloedsomloop heeft of hartfalen die onder controle is;
- een eerstegraads hartblok heeft;
- suikerziekte heeft. Dit middel kan maken dat u de verschijnselen van een lage bloedsuikerspiegel minder waarneemt. De bloedsuikerspiegel dient zorgvuldig in de gaten gehouden te worden;
- een schildklier-aandoening heeft zoals thyreotoxicose (een aandoening veroorzaakt door een overactieve schildklier). Dit middel kan de verschijnselen van thyreotoxicose verbergen;
- nierproblemen heeft. Mogelijk heeft u controles nodig tijdens de behandeling;
- een huidprobleem heeft dat psoriasis heet (terugkerende huidaandoening die gepaard gaat met schilferende, droge huiduitslag);
- een trage hartslag (50 tot 55 slagen per minuut) heeft;
- een bepaalde tumor heeft genaamd feochromocytoom. U dient dan behalve met dit middel, ook te worden behandeld met geneesmiddelen die alfablokkers worden genoemd. De bloeddruk moet zorgvuldig in de gaten te worden gehouden;
- een ouder persoon bent.

Wanneer een van bovenstaande aandoeningen voor u van toepassing is, of in het verleden is geweest, neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Atenolol Mylan nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor geneesmiddelen waar u geen voorschrift voor nodig heeft, zoals kruidenmiddelen. Atenolol Mylan kan de werking van sommige geneesmiddelen beïnvloeden. Omgekeerd kunnen sommige geneesmiddelen ook de werking van Atenolol Mylan beïnvloeden.

Vertel het uw arts met name wanneer u een van de volgende geneesmiddelen gebruikt:

- Clonidine (tegen hoge bloeddruk of migraine). Wanneer u clonidine en atenolol samen gebruikt, stop dan niet met het gebruik van clonidine tenzij uw arts u heeft verteld dit te doen. Wanneer u met het gebruik van clonidine moet stoppen, zal uw arts u duidelijke instructies geven hoe u dit moet doen.
- Verapamil, diltiazem en nifedipine (tegen hoge bloeddruk of pijn op de borst).
- Disopyramide, kinidine of amiodaron (tegen een onregelmatige hartslag).
- Digoxine (tegen hartproblemen).
- Adrenaline (een geneesmiddel dat de hartslag stimuleert).
- Ibuprofen of indometacine (tegen pijn en ontsteking).
- Insuline of geneesmiddelen die u via de mond inneemt bij suikerziekte.
- Ampicilline, tegen bacteriële infecties.
- Barbituraten, voor de behandeling van slaapproblemen en epilepsie.
- Sultopride en fenothiazines, tegen meer ernstige geestelijke gezondheidsproblemen (psychoses).
- Geneesmiddelen tegen depressie uit de groep van de "tricyclische antidepressiva" of "MAO-remmers".
- Geneesmiddelen tegen een verstopte neus of holtes (ook die u in een apotheek kunt kopen).

- Geneesmiddelen die de druk in het oog verlagen (veroorzaakt door glaucoom of andere oogandoeningen).

Operaties

Vertel de anesthesist of het medische personeel dan dat u dit middel gebruikt wanneer u naar het ziekenhuis gaat voor een operatie. Dit is omdat u een lage bloeddruk kunt krijgen (hypotensie) als u bepaalde narcosemiddelen krijgt of middelen die jodium bevatten (een zogenaamde contrastvloeistof die worden gebruikt om een bepaalde deel van uw lichaam te kunnen bekijken op een röntgenfoto) wanneer u al dit middel gebruikt.

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Voor zover bekend heeft atenolol geen effect op de rijvaardigheid en de bekwaamheid om machines te bedienen. Echter, het is het beste af te wachten hoe u op dit geneesmiddel reageert, voordat u gaat autorijden of machines gaat bedienen. Als u last krijgt van duizeligheid of vermoeidheid tijdens het gebruik van dit geneesmiddel, bestuur dan geen voertuig en bedien geen machines.

3. Hoe gebruikt u dit middel?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

- Uw arts vertelt u hoeveel tabletten u per dag moet innemen en wanneer u deze moet innemen.
- Lees het etiket op het doosje om te weten wat uw arts heeft gezegd.
- Probeer de tabletten iedere dag op hetzelfde tijdstip in te nemen.
- Neem de tabletten in zijn geheel in met wat water. De breukstreep is alleen om het breken te vereenvoudigen zodat het inslikken makkelijker gaat en niet voor de verdeling in gelijke doses.

Volwassenen

Uw arts zal bepalen hoeveel van dit middel u per dag moet innemen, afhankelijk van uw conditie.

Bij verhoogde bloeddruk:

De aanbevolen startdosering is 25 mg eenmaal per dag. De aanbevolen onderhoudsdosering is 50 tot 100 mg eenmaal per dag.

Bij pijn op de borst:

De aanbevolen startdosering is 50 tot 100 mg eenmaal per dag. Wanneer u 100 mg krijgt, dan kan uw arts u vragen om dit in twee aparte doses in te nemen: 50 mg 's ochtends en 50 mg 's avonds.

Bij hartritmestoornissen:

De aanbevolen dosering is 50 tot 100 eenmaal per dag.

Preventieve behandeling na een doorgemaakt hartinfarct

De aanbevolen startdosering is 100 mg eenmaal per dag. Uw arts kan u vragen om dit in twee aparte doses in te nemen, 50 mg 's ochtends en 50 mg 's avonds.

Ouderen

Als u ouder bent, dan kan uw arts besluiten om een lagere dosering te geven, vooral als u nierproblemen heeft.

Patiënten met ernstige nierproblemen

Als u ernstige nierproblemen heeft, dan kan uw arts u een lagere dosis van dit middel geven,

of u vertellen dat u dit middel minder vaak in te nemen.

Kinderen

Dit geneesmiddel mag niet worden gegeven aan kinderen.

Heeft u teveel van dit middel ingenomen?

Wanneer u teveel van dit middel heeft ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts of ga direct naar een ziekenhuis.

- Neem de verpakking van het geneesmiddel mee, zodat de arts weet wat u heeft ingenomen.
- U kunt last krijgen van een te trage hartslag, duizeligheid door een te lage bloeddruk en moeilijkheden met ademen. Uw hart kan ook moeite hebben om uw lichaam te voorzien van voldoende bloed (acuut hartfalen).

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

Als u vergeten bent een dosis in te nemen, neem de dosis dan alsnog in, zodra u eraan denkt. Is het echter bijna tijd voor de volgende dosis, sla dan de vergeten dosis over. Neem *nooit* een dubbele dosis om zo de vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het gebruik van dit middel

Stop niet met het gebruik van dit middel zonder overleg met uw arts. Uw arts kan beslissen de dosering langzaam af te bouwen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken. Word niet ongerust door deze lijst met bijwerkingen. Mogelijk krijgt u helemaal geen bijwerkingen. De volgende bijwerkingen kunnen voorkomen bij het gebruik van dit geneesmiddel;

Stop direct met het gebruik van dit middel en neem onmiddellijk contact op met uw arts of ga direct naar het dichtstbijzijnde ziekenhuis als u last krijgt van een van de volgende ernstige bijwerkingen:

Zelden (komen voor bij minder dan 1 op de 1.000 gebruikers):

- Een ongewone hartslag, duizeligheid, vermoeidheid of flauwvallen. Dit kunnen verschijnselen zijn van een hartblok;
- Kortademigheid of gezwollen enkels. Dit kunnen verschijnselen zijn van hartfalen of van een teken dat uw hartfalen verergert;
- Ademhalingsmoeilijkheden, zoals piepende ademhaling. Dit kunnen verschijnselen zijn van verergerd astma.
- Gevoelloosheid of koude tenen of vingers.

Onbekend (op basis van de beschikbare gegevens kan de frequentie niet worden bepaald):

- Zwelling van uw gezicht of keel, moeilijkheden met ademen of duizeligheid. Dit kunnen verschijnselen zijn van een ernstige allergische reactie.

Stop direct met het gebruik van dit middel en neem onmiddellijk contact op met uw arts of ga direct naar een ziekenhuis als u last krijgt van een van bovenstaande bijwerkingen.

Andere bijwerkingen zijn:

Vaak (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers):

- Koude handen en voeten, slechte doorbloeding van uw handen en voeten;

- Uw hartslag kan trager worden. Dit is normaal, maar als u zich zorgen maakt, vertel dan uw arts hierover;
- Diarree;
- Verstopping;
- Maag-darmklachten;
- Misselijkheid of braken;
- Vermoeidheid;
- Zweten.

Soms (komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers):

- Problemen met slapen;
- Hoge waarden van een enzym dat transaminase wordt genoemd (wordt gezien bij een bloedonderzoek).

Zelden (komen voor bij minder dan 1 op de 1.000 gebruikers):

- Paarse vlekken op de huid
- Tintelend of stekend gevoel in uw handen en voeten
- Lage bloeddruk die duizeligheid, een licht gevoel in het hoofd of flauwvallen kan veroorzaken;
- Hoofdpijn;
- Duizeligheid;
- Zich verward, angstig of bang voelen;
- Nachtmerries;
- Veranderingen in de persoonlijkheid (psychose) of dingen zien of horen die er niet zijn (hallucinaties);
- Depressie;
- Droge mond;
- Dunner worden van uw haar;
- Droge ogen;
- Huiduitslag;
- Droge schilferige huid (psoriasis), die erger kan worden als u start met dit geneesmiddel;
- Problemen met uw gezichtsvermogen;
- Eerder blauwe plekken krijgen;
- Het niet kunnen krijgen van een erectie bij mannen (impotentie);
- Het geel worden van uw huid of het wit rond uw ogen (geelzucht);
- Problemen met uw bloed, zoals veranderingen in het aantal bloedcellen. Uw arts kan regelmatig bloedmonsters nemen om te kijken of dit middel enig effect heeft op uw bloed.

Onbekend (op basis van de beschikbare gegevens kan de frequentie niet worden bepaald):

- Allergische reacties (hypersensitiviteit) zoals jeukende huiduitslag;
- Dit middel kan de verschijnselen van thyreotoxicose (teveel schildklierhormoon in het bloed) en lage bloedsuikerspiegels (suikerziekte) maskeren (zie rubriek 2, “wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?).

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden

Bewaren beneden 25°C. Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht en vocht.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos en blister na "Exp.". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

Atenolol Mylan 25 mg, tabletten:

- De werkzame stof in dit middel is atenolol. Elke tablet bevat 25 mg atenolol.

Atenolol Mylan 50 mg, tabletten:

- De werkzame stof in dit middel is atenolol. Elke tablet bevat 50 mg atenolol.

Atenolol Mylan 100 mg, tabletten:

- De werkzame stof in dit middel is atenolol. Elke tablet bevat 100 mg atenolol.

De overige stoffen in dit middel zijn: Maïszetmeel, magnesiumcarbonaat, gelatine, natriumlaurylsulfaat, magnesiumstearaat.

Hoe ziet Atenolol Mylan eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Atenolol Mylan 25 mg, tabletten: witte, ronde, biconvexe tabletten met deelstreep met een diameter van ongeveer 7,1 mm

Atenolol Mylan 50 mg, tabletten: witte, ronde, biconvexe tabletten met deelstreep en de opdruk "ATENOLOL 50", met een diameter van ongeveer 8 mm.

Atenolol Mylan 100 mg, tabletten: witte, ronde, biconvexe tabletten met deelstreep en de opdruk "ATENOLOL 100", met een diameter van ongeveer 10 mm.

Atenolol Mylan is verkrijgbaar in tabletflacons van polypropyleen met een deksel van polyethyleen van 100-500-1000-5000 tabletten en in een stripverpakking van 10 tabletten per PVC/Al blisterstrip, waarbij 3 strips zijn verpakt in een kartonnen overdoos.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Mylan B.V.,
Dieselweg 25,
3752 LB Bunschoten

Fabrikant

Aurex B.V.,
Molenvliet 103,
3338 LH Zwijndrecht

In het register ingeschreven onder:

Atenolol Mylan 25 mg, tabletten: RVG 25249

Atenolol Mylan 50 mg, tabletten: RVG 30770

Atenolol Mylan 100 mg, tabletten: RVG 30771

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in juni 2015

